2 8 OCT 2004

BEST AVAILABLE COPY

REC'D 0 9 NOV 2004
WIPO PCT





CERTIFICADO OFICIAL

Por la presente certifico que los documentos adjuntos son copia exacta de la solicitud de PATENTE ADICIONAL número 200401696, que tiene fecha de presentación en este Organismo el 12 de Julio de 2004.

Madrid, 22 de Octubre de 2004

El Director del Departamento de Patentes e Información Tecnológica.

CARLOS GARCIA NEGRETE

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

MINISTERIO DE CIENCIA Y TECNOLOGÍA

Oficina Española de Patentes y Marcas

INSTANCIA DE SOLICITUD

?20040 1696

NUMERO DE SOLICITUD

				ال 4	UL 12 11	.0.4		1
X PATENTE DE INVENCIÓN	☐ MODELO	DE UTILIDA	D		JC 12 11	:04		
(2) TIPO DE SOLICITUD:	(3) EXP. PRINCIPAL O DE ORIGEN:							
ADICIÓN A LA PATENTE	MODALIDAD			FECHA Y HORA DE PR	ESENTACIÓN EN L	A O.E.P.M.		
SOLICITUD DIVISIONAL		200301747/X			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
CAMBIO DE MODALIDAD	FECHA SOLICITUD 24/07/2003 FECHA Y			FECHA Y HORA PRESE	PRA PRESENTACIÓN EN LUGAR DISTINTO O.E.P.M.			
TRANSFORMACIÓN SOLICIT	TUD PATENTE	EUROPEA	i	(4) LUGAR DE PRES			CÓDI	60
PCT: ENTRADA FASE NACIO	NAL			MADRID	JE1111101011.		28	
(5) SOLICITANTE (S): APELLIDOS O DENOMINA	CIÓN SOCIAL	NO	MBRE	NACIONALIDAD	247122715	T	T	
FERRER INTERNACIONAL, S.A.		}		ESPAÑOLA	CÓDIGO PAÍS ES		CNAE	PYME
		<i>'</i>		-CAS	E3	A08041162	1	
			NITES Y	NAHON				
(6) DATOS DEL PRIMER SOLICITANTE: DOMICILIO GRAN VIA CARLOS I LOCALIDAD BARCELONA PROVINCIA BARCELONA		SOLADE	PATENTERA!	•				
(6) DATOS DEL PRIMER SOLICITANTE:	SEICINA E	SPANUL SECRET	GEAFIA COTT	TELĖFONO				
LOCALIDAD BARCELONA	III, 94 D	DIO. PEPHI	GFIAFIA - Madrid 28071	FAX				
PROVINCIA BARCELONA	,	Pan⊚ma,		CORREO ELEC				
PAÍS RESIDENCIA ESPAÑA				CÓDIGO POST CÓDIGO PAÍS				
NACIONALIDAD ESPAÑOLA				CÓDIGO PAÍS	ES ES			
(7) INVENTOR (ES):	APELLIDOS		N/C	OMBRE		CIONALIDAD	Ic	ÓDIGO
1/4 ANGLADA BURNIOL				MONE		_		PAÍS
2/4 PALOMER BENET			LUIS		ESPAÑOL	•		ES
			ALBERT		ESPAÑOLA	4		ES
(8) EL SOLICITANTE EO EL INDENTOR			(9) MODO DE OB	TENCIÓN DEL DEREC	HO:			
EL SOLICITANTE ES EL INVENTOR	····							
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO	OR O ÚNICO INVEN	ITOR	☐ INVENC. L		CONTRATO	☐ sı	JCESIÓN	,
	OR O ÚNICO INVEN	ITOR				☐ St	JCESIÓN	1
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA	A PATENTE D	E INVENCIÓ!		ABORAL	CONTRATO		JCESIÓN	1
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO	A PATENTE D	E INVENCIÓ!		ABORAL	CONTRATO		JCESIÓN	
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM	A PATENTE D MIDINAS 7-SU	E INVENCIÓ!		ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO	ERE A OS RELACIO	DNADOS"	JCESIÓN	
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA	A PATENTE D MIDINAS 7-SU	E INVENCIÓ!		ABORAL	ERE A DS RELACIO	DNADOS"	JCESIÓN	
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD:	A PATENTE D MIDINAS 7-SU	E INVENCIÓ!	INVENC. L	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO	ERE A OS RELACIO	DNADOS"	JCESIÓN	
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR	A PATENTE D MIDINAS 7-SU	E INVENCIÓ! STITUIDAS Y	INVENC. L	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO	ERE A DS RELACIO	DNADOS"	UCESIÓN	OL DO BOOK DO BOOK
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD:	A PATENTE D MIDINAS 7-SU	E INVENCIÓN STITUIDAS Y	INVENC. L	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO	ERE A DS RELACIO	DNADOS"	JCESIÓN	OI COLOR DO VIOLENTIA DE LA COLOR DE LA CO
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD:	A PATENTE D MIDINAS 7-SU	E INVENCIÓN STITUIDAS Y	INVENC. L	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO	ERE A DS RELACIO	DNADOS"	JCESIÓN	OI COLOR DO VIOLENTIA DE LA COLOR DE LA CO
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN	A PATENTE DI MIDINAS 7-SU BIOLÓGICA:	E INVENCIÓI STITUIDAS Y CÓDIGO PAÍS	Nº P2003017	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO SI MERO	ERE A OS RELACIO FECHA	DNADOS"	JCESIÓN	OI COLOR DO VIOLENTIA DE LA COLOR DE LA CO
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA	A PATENTE DI MIDINAS 7-SU BIOLÓGICA:	E INVENCIÓN STITUIDAS Y CÓDIGO PAÍS DE TASAS PREV	Nº P2003017 COMPOSICIO	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES	PNADOS" FECHA		OI COLOR DO VIOLENTIA DE LA COLOR DE LA CO
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBR	A PATENTE DI MIDINAS 7-SU BIOLÓGICA: MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST	E INVENCIÓN STITUIDAS Y CÓDIGO PAÍS DE TASAS PREV	Nº P2003017 COMPOSICIO	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES	PNADOS" FECHA		OI COLOR DO VIOLENTIA DE LA COLOR DE LA CO
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBRE CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-)	A PATENTE DI MIDINAS 7-SU BIOLÓGICA: MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST	E INVENCIÓN STITUIDAS Y CÓDIGO PAÍS DE TASAS PREV	Nº P2003017 COMPOSICIO	ABORAL 47 QUE SE REFI DNES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES	PNADOS" FECHA		OI COLOR DO VIOLENTIA DE LA COLOR DE LA CO
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBR	MIDINAS 7-SU BIOLÓGICA: MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST K) nénez, 22	E INVENCIÓN STITUIDAS Y CÓDIGO PAÍS DE TASAS PREV	Nº P2003017 COMPOSICIO	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES SE, ÚNICAMENTE	POR PROFESIONAL	ES)	CHADI MENTAD I DE CHADOR ENMADADOR EN DO 13
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBR CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) 28036 MADRID, Juan Ramón Jin (16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A EXI DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 25	MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST COMPAÑAN: EX DOCUMEN	CODIGO PAÍS DE TASAS PREVIAL COMPLETA. (SI	INVENC. L Nº P2003017 COMPOSICIO NÚM ISTO EN EL ART. 1 AGENTE P.I., NOMBRE	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES BE, ÚNICAMENTE I	POR PROFESIONAL	ES)	NTE NTE
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBRE CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) 28036 MADRID, Juan Ramón Jin (16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A EXI DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 25 EXI Nº DE REIVINDICACIONES: 6	MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST ACOMPAÑAN: AL DOCUMEN JUSTIFICA	CODIGO PAÍS DE TASAS PREVIAL COMPLETA. (SI	INVENC. L Nº P2003017 COMPOSICIO NÚM ISTO EN EL ART. 1 AGENTE P.I., NOMBRE	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES BE, ÚNICAMENTE I	POR PROFESIONAL	ES)	NTE NTE
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBRE CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) 28036 MADRID, Juan Ramón Jin (16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A X DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 25 X Nº DE REIVINDICACIONES: 6 DIBUJOS. Nº DE PÁGINAS: LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS:	MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST ACOMPAÑAN: X DOCUMEN X JUSTIFICA MIDINAS 7-SU BIOLÓGICA:	CODIGO PAÍS DE TASAS PREVIAL COMPLETA. (SI	INVENC. L Nº P2003017 COMPOSICIO NÚM ISTO EN EL ART. 1 AGENTE P.I., NOMBRE	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES BE, ÚNICAMENTE I	POR PROFESIONAL	ES)	NTE NTE
(10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBRE CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) 28036 MADRID, Juan Ramón Jin (16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 25 IX Nº DE REIVINDICACIONES: 6 DIBUJOS. Nº DE PÁGINAS: LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: ILISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS:	MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST ACOMPAÑAN: X DOCUMEN X JUSTIFICA PRUEBAS (CUESTION)	E INVENCIÓN STITUIDAS Y CODIGO PAÍS DE TASAS PREVIAL COMPLETA. (SI DE COMPLETA. (SI DE PROSPECO DE LOS DIBUJOS ARIO DE PROSPECO DE PROSPE	INVENC. L Nº P2003017 COMPOSICIO NÚM ISTO EN EL ART. 1 AGENTE P.I., NOMBRE ACIÓN FASA DE SOLICITUD PLEMENTARIA	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES	ERE A DS RELACIO ENTES SE, UNICAMENTE IRMA DEL SOLIO	POR PROFESIONAL	ES)	NTE NTE
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBRE CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) 28036 MADRID, Juan Ramón Jin (16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A X DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 25 X Nº DE REIVINDICACIONES: 6 DIBUJOS. Nº DE PÁGINAS: LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS:	MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST (COMPAÑAN:	E INVENCIÓN STITUIDAS Y CODIGO PAÍS DE TASAS PREVIAL COMPLETA. (SI DE COMPLETA. (SI DE PROSPECO DE LOS DIBUJOS ARIO DE PROSPECO DE PROSPE	INVENC. L Nº P2003017 COMPOSICIO NÚM ISTO EN EL ART. 1 AGENTE P.I., NOMBRE ACIÓN FASA DE SOLICITUD PLEMENTARIA	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES	ERE A DS RELACIO ENTES SE, UNICAMENTE IRMA DEL SOLIO	POR PROFESIONAL CITANTE O REPR C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	ES)	NTE NTE
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBR CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) 28036 MADRID, Juan Ramón Jin (16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A EX DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 25 IX Nº DE REIVINDICACIONES: 6 DIBUJOS. Nº DE PÁGINAS: LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: ILISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: ILISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: ILISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: IX RESUMEN DOCUMENTO DE PRIORIDAD TRADUCCIÓN DEL DOCUMENTO DE PRIORI	MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST COMPAÑAN: DOCUMEN JUSTIFICA JUSTIFICA PRUEBAS (CUESTION) DAD	E INVENCIÓN STITUIDAS Y CODIGO PAÍS DE TASAS PREVIAL COMPLETA. (SI DE COMPLETA. (SI DE PROSPECO DE LOS DIBUJOS ARIO DE PROSPECO DE PROSPE	INVENC. L Nº P2003017 COMPOSICIO NÚM ISTO EN EL ART. 1 AGENTE P.I., NOMBRE ACIÓN FASA DE SOLICITUD PLEMENTARIA	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES SE, UNICAMENTE SI IRMA DEL SOLIO (VER	POR PROFESIONAL CITANTE O REPR C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	ES)	NTE NTE
EL SOLICITANTE NO ES EL INVENTO (10) TÍTULO DE LA INVENCIÓN: MEJORAS EN EL OBJETO DE LA "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIM (11) EFECTUADO DEPÓSITO DE MATERIA I (12) EXPOSICIONES OFICIALES: LUGAR (13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD: PAÍS DE ORIGEN (14) EL SOLICITANTE SE ACOGE AL APLAZA (15) AGENTE /REPRESENTANTANTE: NOMBRE CIVANTO VILLAR, ALICIA (572-) 28036 MADRID, Juan Ramón Jin (16) RELACIÓN DE DOCUMENTOS QUE SE A DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: 25 X DESCRIPCIÓN Nº DE PÁGINAS: LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: LISTA DE SECUENCIAS Nº DE PÁGINAS: X RESUMEN DOCUMENTO DE PRIORIDAD	MIENTO DE PAGO RE Y DIECCIÓN POST ACOMPAÑAN: ACOMPAÑAN: PRUEBAS (PRUEBAS (CUESTION) DAD SIÓN: CONSIGERA TENTRALES CONSIGERA CONSIGERA TENTRALES CONSIGERA TENTRALES CONSIGERA TENTRALES CONSIGERA TENTRALES CONSIGERA TENTRALES CONSIGERA TENTRALES C	CÓDIGO PAÍS DE TASAS PREV AL COMPLETA. (SI TO DE REPRESENT NTE DEL PAGO DE NFORMACIÓN COMI DE LOS DIBUJOS ARIO DE PROSPEC eclaración Ces	INVENC. L Nº P2003017 COMPOSICIO NÚM ISTO EN EL ART. 1 AGENTE P.I., NOMBRE ACIÓN FASA DE SOLICITUD PLEMENTARIA CIÓN SIÓN Derechos	ABORAL 47 QUE SE REFI ONES Y MÉTODO SI MERO 62. LEY 11/86 DE PATE EY CÓDIGO) (RELLÉNES FIR	ERE A DS RELACIO FECHA ENTES SE, UNICAMENTE IRMA DEL SOLIO (VER	POR PROFESIONAL CITANTE O REPR C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	ES)	NTE NTE

ILMO. SR. DIRECTOR DE LA OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS informacion@oepm.es





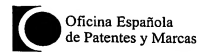
HOJA DE INFORMACION COMPLEMEN

NÚMERO DE SOLICITUD **20040** 1696

FECHA DE PRESENTACIÓN

X PATENTE DE INVENCIÓN		MODI	ELO DE UTILIDA	VD		
(5) SOLICITANTES: APELLIDOS O DENOMINACIÓN SOCIAL	N	OMBRE	NACIONALIDAD	CÓDIGO PAÍS	DNI/CIF	CNAE PYME
(7) INVENTORES: AP	ELLIDOS		NOME	BRE	NAC	CIONALIDAD
3/4 PRÍNCEP MOTA 4/4 GUGLIETTA			MARTA ANTONIO		ESPA	ÑOLA ANA
(12) EXPOSICIONES OFICIALES:	L	UGAR			FECHA	
(13) DECLARACIONES DE PRIORIDAD:	CÓDIGO PAÍS	NÜN	MERO		FECHA	
PAÍS DE ORIGEN						





NÚMERO DE SOLICITUD

P20040 1696

FECHA DE PRESENTACIÓN

RESUMEN Y GRÁFICO

RESUMEN (Máx. 150 palabras)

MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE DE INVENCIÓN Nº P200301747 QUE SE REFIERE A "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIMIDINAS 7-SUSTITUIDAS Y COMPOSICIONES Y MÉTODOS RELACIONADOS", que consiste en nuevas 3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidinas 7-sustituídas, así como su preparación, sus usos para tratar o prevenir las enfermedades relacionadas con la modulación del receptor GABA-A y sus composiciones.

GRÁFICO





® SOL	LICITUD DE ADICIÓN A L	A PATENTE	20 0 4 0 1 6 9	6
) NÚMERO	DATOS DE PRIORIDAD 32) FECHA	33 PAIS	FECHA DE PRESENTACIÓN 1 2 JUL. 2004 6) PATENTE PRINCIPAL	
) SOLICITANTE (S)				
RRER INTERNACION	AL,S.A.			
DOMICILIO Gran Via Ca	ırlos III nº 94, 08028 Barcelona	NACIONALIDAD Espa	ñola	
INVENTOR (ES) Luis Ang	lada Burniol, Albert Palomer Benet, Mart chos a la entidad solicitante	a Príncep Mota y Antonio G	uglietta, los cuales han cedido todos	:
Int. Cl.		GRÁFICO (SÓ	ÓLO PARA INTERPRETAR RESUMEN)	
				_
TÍTULO DE LA INVENCIÓN		D000004747		
E SE REFIERE A "3-N	TO DE LA PATENTE DE INVENCION NITRO-PIRAZOLO[1,5-a]PIRIMIDINAS	7-		:
STITUIDAS Y COMPO	OSICIONES Y METODOS RELACIONA	ADOS"	•	:
44444				
) RESUMEN				:
Consiste en nuevas	s 3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidinas 7- ermedades relacionadas con la mod	sustituídas, así como su lulación del receptor GAE	preparación. sus usos para BA-A y sus composiciones	:
	· · · ·			
				-



MEJORAS EN EL OBJETO DE LA PATENTE DE INVENCIÓN N° P200301747 QUE SE REFIERE A "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a] PIRIMIDINAS 7-SUSTITUIDAS Y COMPOSICIONES Y MÉTODOS RELACIONADOS"

5

10

Sector Técnico

Esta invención se encuadra en el sector técnico de agentes con afinidad sobre el receptor GABA-A, más concretamente en el relativo a las pirazolo[1,5-a]pirimidinas.

Divulgación de la invención

En nuestra Patente de Invención N° P200301747 se reivindican las 3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidinas 7-sustituidas de fórmula general (I):

N N N R₁

20

25

15

(I)

donde

 R_1 se selecciona entre fenil, piridil, pirimidinil, triazinil, N-óxido-piridil, tienil, furanil, tiazolil y oxazolil, estando cada R_1 opcionalmente sustituido con un grupo R_2 ;

 R_2 se selecciona entre alquil(C_1 - C_6), cicloalquil(C_3 - C_6), alquenil(C_2 - C_6), alquinil(C_2 - C_6), alcoxi(C_1 - C_6), CF₃, CN, SO_2 - R_3 , NO_2 , NH- R_3 , NR_3R_4 , COR_5 , CO- NHR_5 , $COOR_5$,

R₃ y R₄ se seleccionan independientemente entre alquil(C_1 - C_6), cicloalquil(C_3 - C_6), aril y heteroaril;

 R_5 se selecciona entre hidrógeno, alquil (C_1-C_6) , alquenil(C_2-C_6), alquinil(C_2-C_6) y cicloalquil(C_3-C_6); R_6 se selecciona entre alquil(C_1 - C_6), cicloalquil(C_3 - C_6), $alcoxi(C_1-C_6)$, $NH-alquil(C_1-C_6)$, $N(dialquil(C_1-C_6))$, 5 $alquil(C_1-C_6)-O-alquil(C_1-C_6)$, $alquil(C_1-C_6)-NH-alquil(C_1-C_6)$ alquil (C_1-C_6) -N $(dialquil (C_1-C_6))$, fenil, fenil monosustituido, furanil, tienil, tiazolil y piridil; selecciona entre hidrógeno, alquil (C_1-C_6) , cicloalquil(C_3-C_6), aril y heteroaril sustituido o no; 10 R_8 se selecciona entre hidrógeno, alquil(C_1 - C_6), CF_3 , CN, $CO-R_9$ y SO_2-R_9 ; R_9 se selecciona entre hidrógeno, alquil(C_1-C_6), fenil sustituido y heteroaril sustituido o no; X es O, S o NR_8 ; y15 n es un entero de 0 a 3 inclusive; y sus sales farmacéuticamente aceptables.

La presente invención se refiere a las nuevas pirazolo[1,5-a]pirimidinas de fórmula (I) donde R_1 es fenil 3-sustituido por un grupo R_2 elegido entre (a) y (b):

20

25

O O O S R₇ R_{5} (CH₂)_n
(a)

donde R_5 , R_6 , R_7 , y n tienen los significados antedichos.

Preferentemente, en (a) R_5 se selecciona entre metil, etil, n-propil, n-butil y 2-propinil, R_6 se selecciona entre metil, etil e i-propil; y en (b) R_7 es hidrógeno y n es 1.



El término sales farmacéuticamente aceptables, según se utiliza aquí, incluye cualquier sal tanto con inorgánicos como orgánicos, tales como el bromhídrico, el clorhídrico, el fosfórico, el nítrico, el sulfúrico, el acético, el adípico, el aspártico, el bencenosulfónico, el benzoico, el cítrico, el etansulfónico, el fórmico, el fumárico, el glutámico, el láctico, el maleico, el málico, el malónico, el mandélico, el metansulfónico, el naftalendisulfónico, el oxálico, el piválico, propiónico, el p-toluensulfónico, el succínico. el tartárico y similares.

Específicamente, la presente invención se refiere a los compuestos siguientes:

15

5

10

- N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N(prop-2-inil)-metansulfonamida;
 N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-etansulfonamida;
- N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-etil)-etansulfonamida;
 - N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-prop-2-inil)-propan-2-sulfonamida;
 - N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-
- 25 metil-etansulfonamida;
 - N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-butil)-etansulfonamida;
 - 7-(3-(2-isotiazolidinil-1,1-dioxido)-fenil)-3-nitropirazolo[1,5-a]pirimidina;
- N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-metil-propan-2-sulfonamida;
 - N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-etil-propan-2-sulfonamida;



N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-butil)-propan-2-sulfonamida; y

N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-propan-2-sulfonamida.

5

10

15

De misma manera que los compuestos de la patente principal, los compuestos de la presente invención también son activos frente al receptor GABA-A y en concreto frente las subunidades α 1 V α 2 de dicho receptor. consecuencia, los compuestos de la presente invención son útiles para el tratamiento y la prevención de aquellas enfermedades mediadas por las subunidades $\alpha 1$ y $\alpha 2$ del receptor GABA-A. Son ejemplos no limitativos de dichas enfermedades, las alteraciones del sueño, preferentemente el insomnio, la ansiedad y la epilepsia. Son ejemplos no limitativos de las indicaciones propias de los compuestos de la presente invención todas aquellas enfermedades o situaciones en que se necesite una inducción del sueño, tales como el insomnio o la anestesia, de la sedación o de la relajación muscular.

20

De la misma manera que en la patente principal, otro aspecto de la presente invención también es proporcionar un procedimiento para la obtención de los compuestos de fórmula (I) y de sus sales farmacéuticamente aceptables.

30

25

la misma manera que en la patente principal, De aspecto de la presente invención también se refiere al uso de compuesto de fórmula (I) 0 de sus sales farmacéuticamente aceptables para tratar o prevenir enfermedades relacionadas con la modulación del receptor GABA-A en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.



20

25

30

la misma manera que en la patente principal, otro aspecto de la presente invención también se refiere al uso de un compuesto de fórmula (I)0 de sus sales farmacéuticamente aceptables para tratar o prevenir las enfermedades relacionadas con la modulación de la subunidad receptor GABA-A en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

10 misma manera que en la patente principal, aspecto de la presente invención también se refiere al uso de un compuesto de fórmula (I) de 0 sus sales farmacéuticamente aceptables para tratar o prevenir enfermedades relacionadas con la modulación de la subunidad :: :: 15 del receptor GABA-A en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

> la misma manera que en la patente principal, i otro aspecto de la presente invención también se refiere al uso compuesto de fórmula (I) 0 de sus sales farmacéuticamente aceptables para el tratamiento 0 la prevención de la ansiedad en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

> la misma manera que en la patente principal, aspecto de la presente invención también se refiere al uso (I) compuesto de fórmula 0 de sus sales de un farmacéuticamente aceptables para el tratamiento prevención de la epilepsia en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.



De la misma manera que en la patente principal, otro aspecto de la presente invención también se refiere al uso de un compuesto de fórmula (I) o de sus sales farmacéuticamente aceptables para el tratamiento o la prevención de las alteraciones del sueño en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

la misma manera que en la patente principal, De aspecto de la presente invención también se refiere al uso de compuesto de fórmula (I) 0 de sus sales farmacéuticamente aceptables para el tratamiento la prevención del insomnio en un mamífero que administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho ::: compuesto.

De la misma manera que en la patente principal, otro aspecto de la presente invención también se refiere al uso de un compuesto de fórmula (I) o de sus sales farmacéuticamente aceptables para la inducción de sedación-hipnosis en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

De misma manera que en la patente principal, aspecto de la presente invención también se refiere al uso de un compuesto de fórmula (I) de sus sales farmacéuticamente aceptables para la inducción de anestesia en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

De la misma manera que en la patente principal, otro aspecto de la presente invención también se refiere al uso de un compuesto de fórmula (I) o de sus sales

30

5

10

15

20

25



farmacéuticamente aceptables para modular el tiempo necesario para inducir el sueño y su duración en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

5

la misma manera que en la patente principal, aspecto de la presente invención también se refiere al uso un compuesto de fórmula (I) 0 de sus sales farmacéuticamente aceptables para la inducción relajación muscular en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

15

10

De la misma manera que en la patente principal, otro aspecto de la presente invención también es proporcionar : una composición farmacéutica que comprende un compuesto de : fórmula (I) o de sus sales farmacéuticamente aceptables en asociación con excipientes terapéuticamente inertes.

20

De la misma manera que en la patente principal, los compuestos de la presente invención también pueden prepararse según la reacción del Esquema 1

25

30

Esquema 1

donde R_1 tiene los valores indicados anteriormente y Q es un grupo saliente adecuado como dimetilamino, metiltio o

metoxi. La reacción entre la 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina (III) y la 1-(aril) o (heteroaril)-2-propen-1-ona (II) adecuadamente sustituida se lleva a cabo en un disolvente prótico o aprótico polar inerte tal como ácido acético glacial, etanol, metanol, dimetilformamida dimetilsulfóxido a temperaturas comprendidas entre 50° El tiempo de reacción es de varias transcurridas las cuales se elimina el disolvente y reparte el residuo obtenido entre una disolución acuosa de bicarbonato sódico y diclorometano. El crudo resultante de evaporar a sequedad la fase orgánica puede purificarse por uno de los siguientes métodos: a) Cromatografía sobre silica gel utilizando acetato de etilo o diclorometano/metanol como eluyente; b) Cristalización en un disolvente adecuado (por ejemplo, acetato de etilo, etanol, metanol, etc).

5

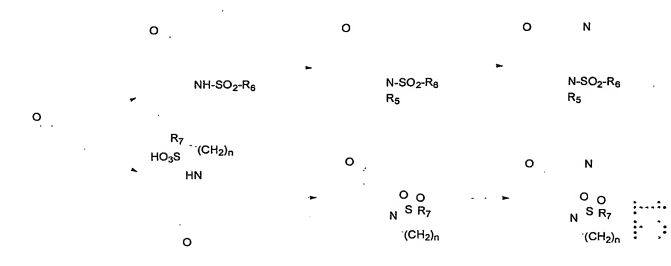
10

15

20

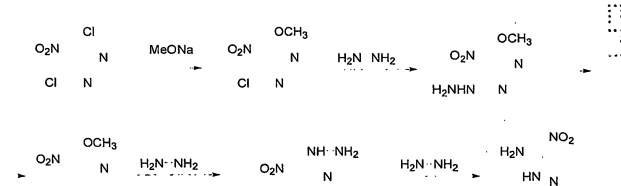
25

intermedio de fórmula (II) cuando Q es dimetilamino El puede obtenerse por reacción entre la correspondiente acetofenona y el dimetil acetal de la N, N-dimetilformamida o el reactivo de Bredereck (tert-butoxibis(dimetilamino) metano) según describen J. Μ. Domagala et al Heterocyclic Chem., 26(4), 1147-58, 1989); y K. Sawada et al (Chem. Pharm. Bull., 49(7), 799-813, 2001). La secuencia de reacciones para obtener el intermedio de fórmula (II) se muestra en el Esquema 2, teniendo R_5 , R_6 , R_7 y n los significados indicados anteriormente.



Esquema 2

El intermedio 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina (III) se obtiene según describen M. E. C. Biffin et al. (J. Chem. Soc (C) 2159-2162, 1968); M. E. C. Biffin et al. (Aust. J. Chem. 26, 1041-1047, 1967); y M. E. C. Biffin et al. (Tetrahedron Lett., 21, 2029-2031, 1967), siguiendo la secuencia de reacciones del Esquema 3.



Esquema 3

Ν

(111)

15

Ν

5

10

A partir de los compuestos de fórmula general (I) es posible la obtención de sus sales farmacéuticamente aceptables por tratamiento con los ácidos correspondientes.



Los solicitantes han descubierto que los compuestos de la presente invención también presentan, al igual que los compuestos de la patente principal, una relevante afinidad por las subunidades $\alpha 1$ y $\alpha 2$ del receptor GABA-A, según se demuestra en las Tablas 1 y 2. Estos resultados *in vitro* se han corroborado en las pruebas de sedación-hipnosis *in vivo*, cuyos resultados se recogen en la Tabla 3.

5

25

30

De acuerdo con los resultados obtenidos, ciertos compuestos de la presente invención manifiestan sorprendentemente unas actividades farmacológicas tanto in vitro como in vivo análogas o superiores a los compuestos del estado de la técnica y de la patente principal. Todos estos resultados apoyan su uso en todas aquellas enfermedades o situaciones moduladas por las subunidades al y al del receptor GABA-A en las que se necesite una inducción del sueño, tales como el insomnio o la anestesia, una inducción de la sedación o una inducción de la relajación muscular.

Las actividades farmacológicas de los compuestos de la presente invención se han determinado siguiendo la metodología descrita en la patente principal, según se detalla en los epígrafes a) y b).

(a) Ensayos de unión a ligando. Determinación de la afinidad de las compuestos por las subunidades α1 y α2 del receptor GABA-A.

Se utilizaron ratas macho Sprague-Dawley de comprendido entre 200-250 g en el momento del experimento. Tras decapitación del animal, el cerebelo (tejido que contiene mayoritariamente la subunidad $\alpha 1$ del receptor del GABA-A) la médula espinal (tejido que contiene

mayoritariamente la subunidad α2 del receptor del GABA-A) fueron extraídos. La preparación de las membranas realizó según el método descrito por J. Lameh et al. (Prog. Neuro-Psychopharmacol. Biol. Psychiatry, 24, 2000). Los tejidos, una vez pesados, se suspendieron en tampón tris·HCl 50 mM pH 7.7 en una relación 1:40 (P/V) v fueron homogeneizados. A continuación, se centrifugaron a 20000 q durante 10 min a 7°C. El pellet obtenido se :...: resuspendió en las mismas condiciones, centrifugándose otra :: :: vez. El pellet final obtenido se resuspendió en el mínimo volumen y se guardó durante la noche congelado a -80°C. Al 🙃 día siguiente, se repitió el proceso hasta resuspenderse el; pellet final en una relación 1:10 (P/V).

5

10

15

20

25

30

Para estudiar la afinidad de los compuestos se realizaron ensayos de competición utilizando como ligando marcado flumazenilo. Los ensayos se realizaron según los métodos :.. : descritos por S. Arbilla et al. (Eur. J. Pharmacol., 130, 257-263, 1986); e Y. Wu et al. (Eur. J. Pharmacol:, 278, 125-132, 1995). Se incubaron las membranas que contienen los receptores objetos de estudio, el flumazenilo marcado radiactivamente a una concentración final de 1 nM, concentraciones crecientes de la entidad química estudiar, en un volumen total de 500 µl en tampón de ensayo Tris·HCl 50 mM pH 7.4. En paralelo, se incubaron las membranas únicamente con el flumazenilo marcado (totales, 100% unión) y en presencia de una concentración elevada de flumazenilo sin marcar (inespecífico, estimación del % de unión inespecífica del ligando marcado). Las reacciones se iniciaron al añadir el ligando marcado y se durante 60 minutos a una temperatura de 0°C. Al finalizar el periodo de incubación, los tubos se filtraron utilizando un "harvester" Brandel modelo M-48R, y se lavaron tres veces con tampón de ensayo frío. El "harvester" contiene un



filtro GF/B en el cual quedan retenidas las membranas con los receptores y el ligando marcado que se ha unido a éstos. Los filtros son retirados y se dejan secar. Una vez secos, se cortan, se introducen en viales y se les añade líquido de centelleo dejándose durante toda la noche en agitación hasta el día siguiente que se procede a su contaje. Para el contaje se utilizó una contador de centelleo Packard modelo Tricarb.

Para el análisis de los resultados se calculó el % de unión específica para cada concentración del compuesto a estudiar según:

% unión específica = (X-I/T-I) * 100

donde,

5

10

15

20

25

30

X: cantidad de ligando unido para cada concentración del compuesto.

T: totales, cantidad máxima unida del ligando marcado.

I: inespecífico, cantidad de ligando marcado unido de forma inespecífica, independiente del receptor de estudio.

Cada concentración de compuesto se ensayó por duplicado y con el valor medio se obtuvieron los valores experimentales de % de unión específica representándose frente concentración de compuesto. Los valores así obtenidos se una ecuación para ensayos de competición SPSS Inc.) calculándose el valor de la CI50 (SigmaPlot, (concentración del compuesto que inhibe el 50% de la unión específica). A partir de los valores de CI50 se calcularon las K_i (constantes de inhibición) según la fórmula de Cheng-Prusoff (Y. Cheng У W. Η. Prusoff, Biochem. Pharmacol., 22(23), 3099-3108, 1973). En la presente solicitud de patente de adición, los datos de afinidad para la subunidad α 2 se expresan como % de inhibición a las concentraciones de $10^{-5} M$ y $10^{-7} M$. Los resultados de estas pruebas se detallan en las Tablas 1 y 2.



Tabla 1. Afinidad por la subunidad α 1 del receptor GABA-A

Compuesto	K _i (nM)
Ejemplo 1	11.7
Ejemplo 4	48.5
Ejemplo 5	31.0
Ejemplo 7	165.2
Ejemplo 8	41.2
Zaleplón	198.9

Tabla 2. Afinidad por la subunidad $\alpha 2$ del receptor GABA-A

Compuesto	% Inhibición 10 ⁻⁵ M	% Inhibición 10 ⁻⁷ M
Ejemplo 1	96.4	29.0
Ejemplo 4	81.3	4.2
Ejemplo 5	89.0	21.0
Ejemplo 7	86.9	4.3
Ejemplo 8	91.5	18.9
Zaleplón	78.4	
l e		The state of the s

20

25

5

10

(b) Determinación de la actividad predictiva de sedaciónhipnosis in vivo.

Los efectos *in vivo* de estos compuestos fueron evaluados mediante una prueba predictiva de sedación-hipnosis en ratón (D. J. Sanger et al., Eur. J. Pharmacol., 313, 35-42, 1996; y G. Griebel et al., Psychopharmacology, 146, 205-213, 1999).

Se utilizaron grupos de 5 a 8 ratones macho CD1 de 22 a 26 g de peso en el momento de la prueba. Los compuestos se administraron, en suspensión en agar al 0.25% con una gota



de Tween 80, por vía intraperitoneal en dosis únicas equimoleculares y a un volumen de administración de 10 ml/Kg. Los animales control recibieron sólo vehículo. Se cuantificó, mediante un Actisystem DAS16 (Panlab SL), el desplazamiento (número de contajes) realizado por los animales durante 30 min, en intervalos de 5 min, tras la administración de los compuestos. Se calculó el porcentaje de inhibición del desplazamiento de los animales tratados respecto a los animales control despreciando los primeros 5 min. Los resultados de esta prueba se detallan en la Tabla 3.

Tabla 3. Determinación de la sedación-hipnosis en ratón.

Compuesto	% inhibición
Compuesto	actividad motora
Ejemplo 1	94.19
Ejemplo 4	94.31
Ejemplo 5	91.57
Ejemplo 7	64.23
Ejemplo 8	91.21
Zaleplón	47.17

15

5

10

Ejemplo 1: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(prop-2-inil)-metansulfonamida

20

25

0.042 g (0.33 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y 0.1 g (0.33 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2-propenil]fenil]-N-(n-prop-2-inil)-metansulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano



15

20

25

30

ml de disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las dos fases, se lava la fase acuosa con 5 ml de diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de coloración amarillenta que pesa 62 ma (R=51%)correspondiente N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a] а la pirimidin-7-il)-fenil]-N-(prop-2-inil)-metansulfonamida.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ 2.55 (1H, t, J= 2.4 Hz), 3.11 (3H, s), 4.54 (2H, s), 7.31 (1H, d, J= 4.8 Hz), 7.67 (1H, t, J= 8 Hz), 7.89-7.92 (1H, m), 7.99-8.02 (1H, m), 8.26-8.28 (1H, m), 8.83 (1H, s), 9 (1H, d, J= 4.4 Hz).

MS (ES) m/z = 372 (MH+) HPLC = 88.5%

Ejemplo 2: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-etansulfonamida

0.028 q (0.26 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina (0.26 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2propenil]fenil]-N-(n-propil)-etansulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las dos fases, se lava la fase acuosa con diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de

coloración amarillenta que pesa 24 mg (R=29%) correspondiente a la N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a] pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-etansulfonamida.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ 0.94 (3H, t, J= 7.6 Hz), 1.42 (3H, T, J= 7.6 Hz), 1.54-1.60 (2h, m), 3.06-3.12 (2H, q, J= 7.6 Hz), 3.74 (2H, T, J= 7.6 Hz), 7.31 (1H, d, J= 4.4 Hz), 7.61-7.67 (2H, m), 7.95-7.98 (1H, m), 8.06-8.07 (1H, m), 8.83 (1H, s), 8.98-8.99 (1H, d, J= 4.4 Hz). MS (ES) m/z = 390 (MH+)

10 HPLC = 96.1%

5

Ejemplo 3: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-i1)-

fenil]-N-(n-etil)-etansulfonamida

15 0.029 g (0.23 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y 0.07 q(0.23 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2propenil]fenil]-N-(n-etil)-etansulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina 20 por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las dos fases, se lava la fase acuosa 5 diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 25 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de coloración amarillenta 21 que pesa mq (R=25%) correspondiente а la N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]30 pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-etil)-etansulfonamida.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ 1.22 (3H, t, J= 7.2 Hz), 1.4 (6H, d, J= 7.2 Hz), 3.28 (1H, m), 3.86 (2H, t, J= 6.8 Hz),



7.31 (1H, d, J=4.4 Hz), 7.63-7.65 (2H, m), 7.94-7.97 (1H, m), 8.06-8.08 (1H, m), 8.82 (1H, s), 8.98-8.99 (1H, d, J=4.4 Hz).

MS (ES) m/z = 376 (MH+)

5 HPLC = 96.4%

Ejemplo 4: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-prop-2-inil)-propan-2-sulfonamida

10 0.048 g (0.37 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y 0.125 g (0.37 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2- \dots : propenil] fenil] -N- (n-prop-2-inil) -propan-2-sulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a :. reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, 15 disolvente se elimina por destilación a presión reducida y: sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml de disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las dos fases, se lava la fase acuosa con 5 ml de :... diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 20 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de coloración amarillenta que 37 pesa mq (R=25%) correspondiente a la N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]25 pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-prop-2-inil)-propan-2sulfonamida.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ 1.43 (6H, d, J= 6.4 Hz), 2.43 (1H, s), 3.44-3.5 (1H, m), 4.55 (2H, s), 7.31 (1H, d, J= 4.8 Hz), 7.65 (1H, t, J= 7.6 Hz), 7.80-7.82 (1H, m), 7.99 (1H, d, J= 7.6 Hz), 8.21 (1H, s), 8.83(1H, s), 8.99 (1H, d, J= 4.4 Hz).

MS (ES) m/z = 400 (MH+)

HPLC = 100%

Ejemplo 5: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-metil-etansulfonamida

5

10

15

20

25

0.043 g (0.34 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y 0.1 (0.34)mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2propenil]fenil]-N-metil-etansulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las fases, se lava la fase acuosa con 5 ml de diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de coloración amarillenta que pesa 38 ma (R=31%) correspondiente la N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-metil-etansulfonamida.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ 1.41 (3H, t, J= 7.2 Hz), 3.11 (2H, q, J= 7.6 Hz), 3.44 (3H, s), 7.3 (1H, d, J= 4.4 Hz), 7.59-7.67 (2H, m), 7.88-7.92 (1H, m), 8.08-8.09 (1H, m), 8.83 (1H, s), 8.99 (1H, d, J= 4.8 Hz).

MS (ES) m/z = 362 (MH+)

HPLC = 96.1%

Ejemplo 6: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-30 fenil]-N-(n-butil)-etansulfonamida

0.026 g (0.21 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y 0.07 g (0.21 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2-

10

25

30

propenil]fenil]-N-(n-butil)-etansulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml de disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las se lava la fase acuosa con diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de aqua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un : aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de: amarillenta coloración 34 que pesa mq (R=41%) N-[3-(3-nitro-pirazolo(1,5-a)]correspondiente la а pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-butil)-etansulfonamida.

20 MS (ES) m/z = 404 (MH+) HPLC = 99.1%

Ejemplo 7: 7-(3-(2-isotiazolidinil-1,1-dioxido)-fenil)-3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidina

0.043 g (0.34 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y 0.1 g (0.34 mmoles) de 3-Dimetilamino-1-[3-(1,1-dioxo-isotiazolidin-2-il)-fenil]-propenona disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml de disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las



dos fases, se lava la fase acuosa con 5 m1 de diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de coloración amarillenta que pesa 64 mq correspondiente a la 7-(3-(2-isotiazolidinil-1,1-dioxido)fenil)-3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidina.

5

15

20

25

30

¹H NMR (400 MHz, DMSO- d_6): δ 2.47-2.51 (2H, m), 3.61 (2H, t, J= 7.2 Hz), 3.86 (2H, t, J= 6.4 Hz), 7.55 (1H, d, J= 7.6 Hz), 7.67 (1H, t, J= 8 Hz), 7.7 (1H, d, J= 4.4 Hz), 7.78-7.81 (2H, m), 9.1 (1H, d, J= 4 Hz), 9.14 (1H, s). MS (ES) m/z = 360 (MH+) HPLC = 86.9%

Ejemplo 8: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-metil-propan-2-sulfonamida

0.062 g (0.48 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina (0.48 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2propenil]fenil]-N-metil-propan-2-sulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas dos fases, se lava la fase acuosa con 5 ml de diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de coloración amarillenta que pesa 122 mg (R=67%)

correspondiente a la N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a] pirimidin-7-il)-fenil]-N-metil-propan-2-sulfonamida.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ 1.39 (6H, d, J= 7.2 Hz), 3.36-3.341 (1H, m), 3.46 (3H, s), 7.3 (1H, d, J= 4.4 Hz), 7.59-7.67 (2H, m), 7.85-7.88 (1H, m), 8.10-8.12 (1H, m), 8.82 (1H, s), 8.97-8.99 (1H, d, J= 4.4 Hz).

MS (ES) m/z = 376 (MH+)

HPLC = 91.6%

5

10

15

20

25

Ejemplo 9: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-etil-propan-2-sulfonamida

0.067 g (0.52 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y g (0.52 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2propenil]fenil]-N-etil-propan-2-sulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas fases, se lava la fase acuosa con 5 ml de diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de coloración amarillenta que pesa 97 ma (R=47%) correspondiente N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]а la pirimidin-7-il)-fenil]-N-etil-propan-2-sulfonamida.

¹H NMR (400 MHz, CDCl₃): δ 1.22 (3H, t, J= 7.2 Hz), 1.4 (6H, d, J= 7.2 Hz), 3.28 (1H, m), 3.86 (2H, t, J= 6.8 Hz), 7.31 (1H, d, J= 4.4 Hz), 7.63-7.65 (2H, m), 7.94-7.97 (1H,



m), 8.06-8.08 (1H, m), 8.82 (1H, s), 8.98-8.99 (1H, d, J= 4.4 Hz).

MS (ES) m/z = 390 (MH+)

HPLC = 93.9%

5

Ejemplo 10: N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-butil)-propan-2-sulfonamida

0.032 g (0.26 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina (0.26 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2-10 propenil]fenil]-N-(n-butil)-propan-2-sulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml 15 de disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las 5 de fases, lava la fase acuosa con se diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un 20 aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de amarillenta 49 mq que pesa coloración N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]а la correspondiente pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-butil)-propan-2-sulfonamida.

30 MS (ES) m/z = 418 (MH+) HPLC = 100% **Ejemplo 11:** N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-propan-2-sulfonamida

0.064 g (0.50 mmoles) de 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina y (0.50 mmoles) de N-[3-[3-(dimetilamino)-1-oxo-2propenil]fenil]-N-(n-propil)-propan-2-sulfonamida disueltos en 5 ml de ácido acético glacial se mantienen a reflujo durante 8 horas. Transcurrido este tiempo, el disolvente se elimina por destilación a presión reducida y sobre el residuo resultante se añaden 4 ml de diclorometano y 5 ml de disolución saturada de bicarbonato sódico. Separadas las fases. la dos se lava fase acuosa con ml de diclorometano. Las fases orgánicas reunidas se lavan con 5 ml de agua y se secan en presencia de sulfato de magnesio. La fase de diclorometano evaporada a sequedad conduce a un aceite que en presencia de acetato de etilo da un sólido de 116 coloración amarillenta que pesa N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]correspondiente а la pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-propan-2-sulfonamida.

Ejemplo 12: Comprimidos de 2.5 mg

5

10

15

Compuesto del Ejemplo 1	2.5	mg
Dióxido de silicio coloidal	0.6	mg
Croscaramelosa sódica	12.0	mg
Talco	4.0	mg



1.5	mg
1.0	mg
75.0	mg
3.0	mg
0.5	mg
1.5	ma
125.0	mg
	1.0 75.0 3.0 0.5 1.5

Ejemplo 13: Cápsulas de 5 mg

Compuesto del Ejemplo 1	5.0	mg
Dióxido de silicio coloidal	0.6	mg
Crospovidona	12.0	mq
Talco	4.0	ma a
Estearato de magnesio	1.5	mg
Laurilsulfato sódico	1.5	mg
Lactosa	77.0	3
Gelatina	28.5	mg
Dióxido de titanio E171		mg
Indigotina E132	1.5	mg
Celulosa microcristalina c.s.h.	0.02	mg
Cerurosa microcristalina c.s.h.	155.0	mg

Ejemplo 14: Gotas orales

Compuesto del Ejemplo 1	0.25 g	
Propilenglicol	10.0 g	
Glicerina	5.0 g	
Sacarina sódica	0.1 g	
Polisorbato 80	1.0 g	
Esencia de limón	0.2 g	
Etanol	25.0 mL	
Agua purificada c.s.h.	100.0 mL	

REIVINDICACIONES

1. Mejoras en el objeto de la Patente de Invención N° P200301747 que se refiere a "3-NITRO-PIRAZOLO[1,5-a]PIRIMIDINAS 7-SUSTITUIDAS Y COMPOSICIONES Y MÉTODOS RELACIONADOS", que comprende los compuestos de fórmula general (I):

 $\begin{array}{c}
NO_2\\
N\\
N\\
R_1
\end{array}$ (I)

donde R_1 es fenil 3-sustituido por un grupo R_2 elegido entre (a) y (b):

O O $\frac{O}{N} = \frac{O}{N} =$

20 donde

25

30

5

alquil (C_1-C_6) , entre hidrógeno, selecciona alquenil(C_2-C_6), alquinil(C_2-C_6) y cicloalquil(C_3-C_6); R_6 se selecciona entre alquil(C_1-C_6), cicloalquil(C_3-C_6), $N(dialquil(C_1-C_6))$, $NH-alguil(C_1-C_6)$, $alcoxi(C_1-C_6)$, $\texttt{alquil} \, (C_1 - C_6) \, - O - \texttt{alquil} \, (C_1 - C_6) \, , \qquad \texttt{alquil} \, (C_1 - C_6) \, - NH - \texttt{$ $alquil(C_1-C_6)-N(dialquil(C_1-C_6)),$ fenil, $C_6)$, monosustituido, furanil, tienil, tiazolil y piridil; alquil (C_1-C_6) , hidrógeno, entre selecciona R₇ se cicloalquil(C_3-C_6), aril y heteroaril sustituido o no; y n es un entero de 0 a 3 inclusive;



y sus sales farmacéuticamente aceptables.

2. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1 donde donde R_1 es:

5

y donde R_5 y R_6 tienen los significados definidos en la fórmula (I).

3. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 2 donde R_5 se selecciona entre metil, etil, n-propil, n-butil y 2-propinil; y R_6 se selecciona entre metil, etil e i-propil.

15

4. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 1 donde $\ensuremath{R_1}$ es:

O O N S R₇

20

- y donde n y R_7 tienen los significados definidos en la fórmula (I).
 - 5. Un compuesto de acuerdo con la reivindicación 4 donde n es 1 y R_7 es hidrógeno.

25

6. Un compuesto de acuerdo con las reivindicaciones 2 y 3, donde dicho compuesto se selecciona entre el grupo consistente en:

N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-30 (prop-2-inil)-metansulfonamida;



N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-etansulfonamida;
N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-etil)-etansulfonamida;

5 N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-prop-2-inil)-propan-2-sulfonamida;

N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-metil-etansulfonamida;

butil) -etansulfonamida;
N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-Nmetil-propan-2-sulfonamida;

N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-etil-propan-2-sulfonamida;

- N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-butil)-propan-2-sulfonamida; y
 N-[3-(3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidin-7-il)-fenil]-N-(n-propil)-propan-2-sulfonamida.
- 7. Un compuesto de acuerdo con las reivindicaciones 4 y 5, donde dicho compuesto es 7-(3-(2-isotiazolidinil-1,1-dioxido)-fenil)-3-nitro-pirazolo[1,5-a]pirimidina.
- 8. Un procedimiento para la obtención del compuesto de fórmula (I) y de sus sales farmacéuticamente aceptables según la reivindicación 1, caracterizado por la reacción del intermedio (II):

Q

0

 R_1

(II)

donde R_1 tiene igual significado que en (I) y Q es un grupo saliente adecuado seleccionado entre $N(dialquil(C_1-C_6))$, alquiltio (C_1-C_6) y alcoxi (C_1-C_6) , con 4-nitro-2H-pirazol-3-ilamina (III):

5

15

NO₂

 H_2N

HN N

(III)

y opcionalmente, tratamiento de los compuestos de la 10 reivindicación 1 en forma de base libre con un ácido para formar la sal correspondiente.

- 9. Un procedimiento tal como el que se reivindica en la reivindicación 8 caracterizado porque se utiliza el intermedio de fórmula (II) donde Q se selecciona entre dimetilamino, metiltio y metoxi.
- 10. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para el tratamiento o prevención de las enfermedades relacionadas con la modulación del receptor GABA-A en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
- 11. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para el tratamiento o prevención de las enfermedades relacionadas con la modulación de la subunidad α1 del receptor GABA-A en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.



10

25

30

- 12. El uso de un compuesto según la reivindicación l para la fabricación de un medicamento para el tratamiento o prevención de las enfermedades relacionadas con la modulación de la subunidad α 2 del receptor GABA-A en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
- 13. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para el tratamiento o prevención de la ansiedad en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
- 14. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para el tratamiento o prevención de la epilepsia en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
- 15. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para el tratamiento o prevención de las alteraciones del sueño en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
 - 16. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para el tratamiento o prevención del insomnio en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
 - 17. El uso de un compuesto según la reivindicación l para la fabricación de un medicamento para la inducción de



sedación-hipnosis en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

- 18. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para la inducción de anestesia en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
- 19. El uso de un compuesto según la reivindicación l para la fabricación de un medicamento para modular el tiempo necesario para inducir el sueño y su duración en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.

5

20

- 15 20. El uso de un compuesto según la reivindicación 1 para la fabricación de un medicamento para la inducción de relajación muscular en un mamífero que comprende administrar a dicho mamífero una cantidad eficaz de dicho compuesto.
 - 21. Una composición farmacéutica que comprende un compuesto de la reivindicación 1 en asociación con excipientes terapéuticamente inertes.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.